This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPT'

The Delphion Integrated View

| Get Now: PDF More choices | Tools: Add to Work File: Create new Work File | |
|-----------------------------------------------|-----------------------------------------------|---------------|
| View: Expand Details INPADOC Jump to: Top | Go to: Derwent | ⊠ <u>Emai</u> |

PTitle: WO9703676A1: NOVEL PHARMACEUTICAL FORMULATION OF

DEHYDROEPIANDROSTERONE FOR PERCUTANEOUS TOPICAL

APPLICATION[French][SP]

P Derwent Title: Topical pharmaceutical compsn. - comprises

dehydro:epiandrosterone, acrylic-, guar- or cellulose-derived-gel and

opt. hydrophilic gels, hormones, vitamin(s), plant extracts, etc.

[Derwent Record]

&Country: WO World Intellectual Property Organization (WIPO)

&Kind: A1 Publ.of the Int.Appl. with Int.search report i

PInventor: None

PAssignee: PALACIOS GIL-ANTUÑANO, Santiago, Barón de Carcer, 46-24, E-

46001 Valencia, Spain

News, Profiles, Stocks and More about this company

Published / Filed: 1997-02-06 / 1996-07-19

Papplication WO1996ES0000153

Number:

PIPC Code: A61K 31/565;

PECLA Code: A61K7/48C18; A61K31/565+M; A61K31/565T5; A61K35/78+M;

A61K38/06+M; A61K47/32; A61K47/36; A61K47/38;

Priority Number: 1995-07-21 ES1995000001471

PAbstract: The disclosed formulation is comprised of: (a) 0.1-5 % by weight

of dehydroepiandrosterone; (b) 0.5-3 % of acrylic gel, 1-3 % of guar gum or 1-3 % of a gel derived from cellulose; and optionally other

ingredients such as hydrophilic gels, estradiol, vitamines,

progesterone, minoxydil, xantic bases, hyaluronidase,

vasoprotectors, plant extracts, etc. The formulation has various pharmacological applications, for example for treating troubles in

the feminine menstruation, mammary and gynaecological neoplasia, lipodystrophy, paniculopathy and circulatory troubles, bruises, muscular pain, obesity, diabetes, osteoporosis, ageing, etc.

[Spanish] [French] [SP]

PAttorney, Agent UNGRIA LOPEZ, Javier;

or Firm:

PINPADOC Show legs

Show legal status actions Get Now: Family Legal Status Report

Legal Status:

PDesignated AU BR CA CN JP MX US, European patent: AT BE CH DE DK ES FI Country: FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE, Eurasian patent: AM AZ BY KG

KZ MD RU TJ TM



PFamily:

| PDF | <u>Publication</u> | Pub. Date | Filed | Title |
|-----|--------------------|------------|------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|
| 23 | WO9703676A1 | 1997-02-06 | 1996-07-19 | NOVEL PHARMACEUTICAL FORMULA DEHYDROEPIANDROSTERONE FOR PERCUTANEOUS TOPICAL APPLICATI |
| Ø | ES2098193BA | 1997-12-01 | | NUEVA FORMULACION FARMACEUTIC DEHIDROEPIANDROSTERONA PARA APLICACION TOPICA PERCUTANEA. |
| Ø | ES2098193AA | 1997-04-16 | 1995-07-21 | NUEVA FORMULACION FARMACEUTIC DEHIDROEPIANDROSTERONA PARA APLICACION TOPICA PERCUTANEA. |
| Ø | AU6419696A1 | 1997-02-18 | 1996-07-19 | NOVEL PHARMACEUTICAL FORMULA |

PDescription:

Expand full description

± TITULO DE LA INVENCIONNUEVA FORMULACION FARMACEUTICA DE DEHIDROEPIANDROSTERONAPARA APLICACION TOPICA

± TITULO DE LA INVENCION NUEVA FORMULACION FARMACEUTICA DE DEHIDROEPIANDROSTERONA PARA APLICACION TOPICA

& First Claim:

Show all claims 1. Nueva formulación farmacéutica de dehidroepiandrosterona para aplicación tópica percutánea, caracterizada porque comprende como ingredientes esencia-5 les:(a) 04, 1 a 5 % en peso dedehidroepiandrosterona;(b) 0,y 5 -3% de un gel acrílico (carbopol),goma-guar (1-3%) o un gel derivado de celulosa (1-3%) ;pudiendo comprender la formulación además de los ingredien-tes (a) y (b) otros geles de tipo hidrófilo, seleccionadosentre glicólicos, hidroglicólicos, hidroglicerolatos, hidroalcohólicos e hidropropilenglicólicos en proporcionessemejantes del 0,5-2% de carbopol y otros ingredientesactivos seleccionados entre 0,02-0,1% de estradiol, 0,05-1%de Vitamina E, 0,1-5% de Vitamina C. 2-5% de progesterona,1-3% de minoxidil, 0,1-2% de tricosacáridos y tricopép-tidos,, 0,,1-5% de bases xánticas, 0,1-20% de productosyodados, 100-2000 U% de hialuronidasa, 0,1-12% de agentesvasoprotectores y capilarotropos, 0,1~2% de dinitrilosuccinico, 0,1-5% de extractos glicólicos e hidroalcohólicos decapsíco y arnica, 0,,1-0,75% de alcanfor, 0,01-0,5% dementol y 0,1-5% de extractos de Centella Asiática y entre1-15% de antiendr6genos naturales (Sabal Serrulata y25 lúpulo) 6 del 0,1~5% de antiandrógenos sintéticos como elacetato de ciproterona. [Spanish] †

Forward References:

Go to Result Set: Forward references (2)

| PDF | Patent | Pub.Date | Inventor | Assignee | Title |
|-----|------------------|------------|----------------------|------------------------|-------------------------------------------------|
| | <u>US6432940</u> | 2002-08-13 | Labrie; Fernand | Endorecherche, Inc. | Uses for androst-5-ene- diol |
| 72 | <u>US6228852</u> | 2001-05-08 | Shaak; Carolyn V. | | Transdermal application occurring steroid hormo |

8 Other Abstract

None









Nominate this for the Gall

† Copyright © Univentio 2001-2003.

© 1997-2004 Thomson

Research Subscriptions | Privacy Policy | Terms & Conditions | Site Map | Contact Us | }

PCT ORGANIZACION MUNDIAL DE LA PROPIEDAD INTELECTUAL Oficina Internacional SOLICITUD INTERNACIONAL PUBLICADA EN VIRTUD DEL TRATADO DE COOPERACION EN MATERIA DE PATENTES (PCT)

(51) Clasificación Internacional de Patentes 6 : (11) Número de publicación internacional: WO 97/03676 A61K 31/565 A1 (43) Fecha de publicación internacional: 6 de Febrero de 1997 (06.02.97) (21) Solicitud internacional: (81) Estados designados: AU, BR, CA, CN, JP, MX, US, Patente euroasiática (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), PCT/ES96/00153 (22) Fecha de la presentación internacional: Patente europea (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, 19 de Julio de 1996 (19.07.96) GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE). (30) Datos relativos a la prioridad: Publicada P 9501471 21 de Julio de 1995 (21.07.95) ES Con informe de búsqueda internacional. (71)(72) Solicitantes e inventores: CABO SOLER, José [ES/ES]; Barón de Carcer, 46-24, E-46001 Valencia (ES). CALDERON GOMEZ, Jesús [ES/ES]; Barón de Carcer, 46-24, E-46001 Valencia (ES). PALACIOS GIL-ANTUÑANO, Santiago [ES/ES]; Barón de Carcer, 46-24,

Y MARCAS, S.A., Avenida Ramón y Cajal, 78, E-28043 Madrid (ES).

(74) Mandatario: UNGRIA LOPEZ, Javier, UNGRIA PATENTES

E-46001 Valencia (ES).

(54) Title: NOVEL PHARMACEUTICAL FORMULATION OF DEHYDROEPIANDROSTERONE FOR PERCUTANEOUS TOPICAL APPLICATION

(54) Título: NUEVA FORMULACION FARMACEUTICA DE DEHIDROEPIANDROSTERONA PARA APLICACION TOPICA PERCUTANEA

(57) Abstract

The disclosed formulation is comprised of: (a) 0.1-5 % by weight of dehydroepiandrosterone; (b) 0.5-3 % of acrylic gel, 1-3 % of guar gum or 1-3 % of a gel derived from cellulose; and optionally other ingredients such as hydrophilic gels, estradiol, vitamines, progesterone, minoxydil, xantic bases, hyaluronidase, vasoprotectors, plant extracts, etc. The formulation has various pharmacological applications, for example for treating troubles in the feminine menstruation, mammary and gynaecological neoplasia, lipodystrophy, paniculopathy and circulatory troubles, bruises, muscular pain, obesity, diabetes, osteoporosis, ageing, etc.

(57) Resumen

៊ី÷

Comprende: (a) 0,1 a 5 % en peso de dehidroepiandrosterona; (b) 0,5-3 % de un gel acrílico, 1-3 % de goma-guar ó 1-3 % de un gel drivado de celulosa; y opcionalmente otros ingredientes tales como geles hidrófilos, estradiol, vitaminas, progesterona, minoxidil, bases xánticas, hialuronidasa, vasoprotectores, extractos vegetales, etc. La formulación tiene diversas aplicaciones farmacológicas, por ejemplo, en desarreglos del ciclo menstrual femenino, neoplásias de mamas y ginecológicas, lipodistrófias, paniculopatías y trastornos circulatorios, contusiones, dolores musculares, obesidad, diabetes, osteoporosis, envejecimiento, etc.

UNICAMENTE PARA INFORMACION

Códigos utilizados para identificar a los Estados parte en el PCT en las páginas de portada de los folletos en los cuales se publican las solicitudes internacionales en el marco del PCT.

| AM | Armenia | GB | Reino Unido | MW | Malawi |
|----|--------------------------|------|----------------------|----|---------------------------|
| AT | . Austria | GE | Georgia | MX | México |
| ΑU | Australia | GN | Guinea | NE | Niger |
| BB | Barbados | GR | Grecia | NL | Paises Bajos |
| BE | Bélgica | HU | Hungria | NO | Noruega |
| BF | Burkina Paso | IE | Irlanda | NZ | Nueva Zelandia |
| BG | Bulgaria | IT | Italia | PL | Polonia |
| BJ | Benin | JP | Japón - | PT | Portugal |
| BR | Brasil | KE | Kenya | RO | Rumania |
| BY | Belartis | KG | Kirguistán | RU | Federación Rusa |
| CA | Canadá | KP | República Popular | SD | Sudán |
| CF | República Centroafricana | | Democrática de Corea | SE | Suecia |
| CG | Congo | KR | República de Corea | SG | Singapur |
| CH | Suiza | KZ | Kazajstán | SI | Eslovenia |
| CI | Côte d'Ivoire | LI | Liechtenstein | SK | Eslovaquia |
| CM | Camerún | LK | Sri Lanka | SN | Senegal |
| CN | China | LR | Liberia | SZ | Swazilandia . |
| CS | Checoslovaquia | LT | Lituania | TD | Chad |
| CZ | República Checa | LU | Luxemburgo | TG | Togo |
| DE | Alemania | LV | Letonia | LT | Tayikistán |
| DK | Dinamarca | MC | Mónaco | TT | Trinidad y Tabago |
| EE | Estonia | MD | República de Moldova | UA | Ucrania |
| ES | España | . MG | Madagascar | UG | Uganda |
| FI | Finlandia | ML | Mali | US | Estados Unidos de América |
| FR | Francia | MN | Mongolia | UZ | Uzbekistán |
| GA | Gabón | MR | Mauritania | VN | Viet Nam |

TITULO DE LA INVENCION

NUEVA FORMULACION FARMACEUTICA DE DEHIDROEPIANDROSTERONA PARA APLICACION TOPICA PERCUTANEA.

CAMPO TECNICO DE LA INVENCION

1 3

La presente invención se encuadra dentro del campo técnico de la terapia hormonal destinada al mantenimiento de ciertas funciones vitales que se van deteriorando con la edad o al tratamiento de diversas enfermedades metabólicas o degenerativas.

Más concretamente, la presente invención se refiere a una nueva forma de presentación de la dehidroe-piandrosterona (DHEA) destinada a su aplicación tópica percutánea.

ESTADO DE LA TECNICA ANTERIOR A LA INVENCION

La Dehidroepiandrosterona (DHEA) es una hormona esteroidea de carácter androgénico, sintetizada por las glándulas suprarrenales y que se ha venido utilizando por vía oral en el mantenimiento de determinadas funciones, que van deteriorándose con la edad, y en el tratamiento de diversas enfermedades metabólicas y degenerativas tales como la diabetes, la obesidad, la osteoporosis, ciertas neoplasias, artritis, artrosis y disminución de la actividad sexual, etc.

Se han efectuado numerosos estudios con esta 25 hormona y sus posibles aplicaciones. Burke, K.E. en Postgrad. Med., 85 (6), 52-58 y 67-73, expone un estudio sobre la pérdida del cabello y sus posibles causas, así como su posible tratamiento con progesterona a la que se puede asociar DHEA. Ishihara y col. en Horm.Metab.Res., 25 (1), 34-36, 1993, publica un estudio acerca del papel de la dehidroepiandrosterona y del sulfato de dehidroepiandrosterona para el mantenimiento del vello axilar en la mujer. Por su parte, Lufkin, E.G. y col. en Trends Endocrinol. Metab., 6, 50-54, 1995, hace un estudio acerca de la terapia postmenopáusica con estrógenos.

- 2 -

Morales, A.J. y col. en J.Clin. Endocrinol. Metab., 78, 1360-1367, 1994 expone los efectos de las dosis de sustitución o reposición de dehidroepiandrosterona en hombres y mujeres de edad avanzada.

Finalmente, puede mencionarse también un importante trabajo de Yamashita, A., acerca estudios farmacológicos de la aplicación intravaginal del sulfato de dehidroepiandrosterona, que se encuentra publicado en Nippon Yakurigaku. Zasshi, 98(1).31-39, 1991.

10 DESCRIPCION DETALLADA DE LA INVENCION

La presente invención, tal y como se expone en su enunciado, se refiere a una nueva formulación farmacéutica de dehidroepiandrosterona destinada a la aplicación tópica percutánea.

El solicitante ha podido comprobar, después de sus investigaciones, que las hormonas esteroideas y, en particular, la dehidroepiandrosterona se absorben bien por vía tópica, fundamentalmente, percutánea. Por tanto, como consecuencia de este hallazgo, los inventores proponen una nueva forma de presentación farmacéutica de la dehidroepiandrosterona, como gel, emulsión o solución destinada a la aplicación percutánea. Este tipo de aplicación permite poder alcanzar, en sangre, los niveles más convenientes para cada problemática (bien sea reponer los niveles fisiológicos de otras fases de la vida o elevarlos).

La nueva formulación de la invención se caracteriza porque comprende como ingredientes esenciales:

- (a) 0,1 a 5% de dehidroepiandrosterona;
- (b) 0,5 −3% de un gel acrílico (carbopol),
- 30 goma-guar (1-3%) o un gel derivado de celulosa (1-3%);
 pudiendo comprender la formulación además de los ingredientes (a) y (b) otros geles de tipo hidrófilo, seleccionados
 entre glicólicos, hidroglicólicos, hidroglicerolatos,
 hidroalcohólicos e hidropropilenglicólicos en proporciones
 35 semejantes del 0,5-2% de carbopol y otros ingredientes

- 3 -

activos seleccionados entre 0,02-0,1% de estradiol, 0,05-1% de Vitamina E, 0,1-5% de Vitamina C, 2-5% de progesterona, 1-3% de minoxidil, 0,1-2% de tricosacáridos y tricopéptidos, 0,1-5% de bases xánticas, 0,1-20% de productos yodados, 100-2000 U% de hialuronidasa, 0,1-12% de agentes vasoprotectores y capilarotropos, 0,1-2% de dinitrilosuccínico, 0,1-5% de extractos glicólicos e hidroalcohólicos de capsico y arnica, 0,1-0,75% de alcanfor, 0,01-0,5% de mentol y 0,1-5% de extractos de Centella Asiática y entre 1-15% de antiendrógenos naturales (Sabal.Serrulata y lúpulo) ó del 0,1-5% de antiandrógenos sintéticos como el acetato de ciproterona.

La formulación de la invención se puede presentar en cualquier forma adecuada para la aplicación percutánea, como por ejemplo gel, emulsión, loción, pomada, pasta, parche de difusión dérmica, etc.

Normalmente, la formulación se aplica en una cantidad predeterminada friccionando sobre una zona de la piel con buena circulación (preferentemente los brazos, antebrazos, abdomen, etc.) de 1 a 3 veces al día.

Los ingredientes activos opcionales dependen del tipo de utilidad final que se pretenda dar a la formulación.

En el control de los desarreglos del ciclo menstrual femenino y como preventivo de neoplasias de mama y ginecológicas se asociará la DHEA, en cualquiera de las formas descritas anteriormente, con estrógenos (fundamentalmente estradiol, estrona y sus derivados) con una concentración de estradiol o equivalente de 0,02-0,1%. Así se neutralizan algunos de los efectos negativos de los propios estrógenos.

En los tratamientos que requieran una larga estabilidad de los preparados y/o una acción antirradicalar del producto, a estos preparados se les asociará Vitamina 35 E (entre el 0,05 y el 1%) y/o la Vitamina C (entre el 0,1

- 4 -

y el 5%).

En los tratamientos para mantener el vello axilar (especialmente en mujeres) y ciertas formas de alopecias la DHEA se puede asociar a la Progesterona (entre el 2-5%) y/o con Minoxidil (entre el 1 y el 3%), así como con Tricosacáridos y tricopéptidos (del 0,1-2%) para el mantenimiento del cabello.

Por esta vía percutánea es igualmente útil asociar a los geles, emulsiones y soluciones de DHEA, ciertos productos que ayudan a controlar, a corregir y eliminar ciertas lipodistrofías, ya que la DHEA estimula la colagenasa, por lo que es conveniente asociarla a bases xánticas (entre 0,1-5%), productos yodados, que facilitan los intercambios osmóticos y la oxidación de ácidos grasos, tanto inorgánicos como orgánicos (extractos glicólicos e hidroalcohólicos de Fucus y Laminaria y de algas pardas fundamentalmente, entre el 0,1 y el 20%).

Es también útil asociar la DHEA a la Hialuronidasa (entre 100 y 2000 U%) o enzimas semejantes para 20 estas lipodistrofias.

En paniculopatías e insuficiencias venosas y vasculares, en general, se asocia la DHEA con agentes vasoprotectores y capilarotropos, tanto sintéticos como de origen natural (flavonoides, biflavonoides, antocianósidos, procianidoles y saponósidos esteroidicos) especialmente a los extractos glicólicos e hidroalcohólicos de cítricos (citroflavonoides) entre el 0,1-12%, los extractos glicólicos y alcohólicos de Grosellero negro y rojo, de Mirtilo negro y Viña roja entre el 0,1-15%.

También se pueden asociar estos preparados para vía percutánea con dinitrilosuccínico (0,1-2 %) y otros vasodilatadores derivados de la nitroglicerina para tratar los problemas vasculares.

Asimismo, la DHEA se puede asociar con

sustancias vesicantes y rubefacientes para terapias tópicas derivativas de las congestiones, hiperemias, contusiones y dolores musculares extractos glicólicos e hidroalcohólicos de capsico y arnica entre el 0,1-5 %; alcanfor entre 0,1-5 0,75 %) y la de estas sustancias con antipruriginosos (mentol, de 0,01-0,5 %, y extracto glicólico e hidroglicólico de Centella Asiática, entre el 0,1-5 %).

Ante problemas de hiperplasia prostática se puede asociar la DHEA con los antiandrógenos naturales (1-15%) ó sintéticos (0,1-5%) señalados anteriormente.

En algunos preparados se podría asociar la DHEA a cualquier combinación de la sustancias descritas en los apartados anteriores. Esta formulación puede aplicarse también mediante parches de difusión dérmica.

15 MODOS DE REALIZACION DE LA INVENCION

La presente invención se ilustra adicionalmente mediante los siguientes Ejemplos no limitativos de su alcance.

EJEMPLO 1

En este Ejemplo se ilustran diversas formulaciones de acuerdo con la presente invención, indicando las cantidades de ingredientes activos empleados y la aplicación a la que iban destinadas:

Formulación 1

25 DHEA 3 %

Estradiol..... 0,06 %

Esta formulación es útil en el tratamiento de los transtornos del ciclo menstrual.

Formulación 2

30 DHEA 0,9 %
Vitamina E..... 0,5 %
Vitamina C..... 2 %

Esta formulación es útil por su larga estabilidad y su acción antirradicalar.

35 Formulación 3

WO 97/03676

. 6 -

| | DHEA 2 % |
|----|-------------------------------------------------------------|
| | Progesterona 3 % |
| | Minoxidil 2 % |
| | Tricopéptidos 1 % |
| 5 | Esta formulación es útil para el mantenimier |
| | to del vello axilar y el cabello así como el tratamiento o |
| | ciertas formas de alopecia. |
| | Formulación 4 |
| | DHEA 4,2 % |
| 10 | Base xántica 2 % |
| | Extracto de Fucus5 % |
| | Esta formulación es útil para controlar |
| | corregir y eliminar ciertas lipodistrofias. |
| | Formulación 5 |
| 15 | DHEA 2,6 |
| | Citroflavonoides 3 % |
| | Extracto de Gingko Biloba 5 % |
| | Extracto de grosellero rojo y negro 5 % |
| | Esta formulación es útil para el tratamient |
| 20 | de las paniculopatias y de las insuficiencias venosas |
| | vasculares. |
| | Formulación 6 |
| | DHEA 3,5 % |
| | Extracto de capsico y arnica 2 9 |
| 25 | Alcanfor |
| | Mentol0,1 9 |
| | Extracto de Centella Asiática 3 9 |
| | Esta formulación es útil para el tratamiento |
| | de congestiones, hiperemias, contusiones y dolores muscula- |
| 30 | res. |
| | EJEMPLO 2 |
| | En este Ejemplo se exponen los resultados de |
| | estudios que demuestran que con dosis semejantes a las |
| | utilizadas por vía oral, se alcanzan niveles sericos más |

35 elevados y en menos tiempo, que cuando se emplean las

- 7 -

formulaciones tópicas.

Dichos resultados se exponen en la tabla siguiente:

5

| | ANTES | 50 mg/d por boca (3 meses) 8 ± 0.5 | 25 mg/d en gel (15 d.) 7.5 ± 0.6 | 50 mg/d en gel (15 d.) 7.2 ± 0.8 |
|----|---------|------------------------------------------|----------------------------------------|----------------------------------------|
| 10 | DESPUES | nmol/L 14 ± 1,2 nmol/L | nmol/L 21.5 ± 3.5 nmol/L | nmol/L 32.4 ± 3.8 nmol/L |

Los estudios se han desarrollado con grupos de 10 personas a las que, tras una extracción de sangre previa para medir niveles de DHEA, se les ha tratado con 50 mg/día de DHEA por vía oral (grupo A), 25 mg/día de DHEA por vía percutánea (gel acrílico) y 50 mg/día de esta misma sustancia por vía percutánea.

A los 15 días se ha analizado nuevamente la sangre y se han determinado los niveles de DHEA. En el grupo A se han tomado los niveles publicados en la bibliografía por Morales y Col. a los 3 meses.

25

30

- 8 -

REIVINDICACIONES

1.- Nueva formulación farmacéutica de dehidroepiandrosterona para aplicación tópica percutánea, caracterizada porque comprende como ingredientes esencia-5 les:

(a) 0,1 a 5 % en peso de dehidroepiandrosterona;

(b) 0,5 -3% de un gel acrilico (carbopol), goma-guar (1-3%) o un gel derivado de celulosa (1-3%); 10 pudiendo comprender la formulación además de los ingredientes (a) y (b) otros geles de tipo hidrófilo, seleccionados entre glicólicos, hidroglicólicos, hidroglicerolatos, hidroalcohólicos e hidropropilenglicólicos en proporciones semejantes del 0,5-2% de carbopol y otros ingredientes 15 activos seleccionados entre 0,02-0,1% de estradiol, 0,05-1% de Vitamina E, 0,1-5% de Vitamina C, 2-5% de progesterona, 1-3% de minoxidil, 0,1-2% de tricosacáridos y tricopéptidos, 0,1-5% de bases xánticas, 0,1-20% de productos yodados, 100-2000 U% de hialuronidasa, 0,1-12% de agentes 20 vasoprotectores y capilarotropos, 0,1-2% de dinitrilosuccínico, 0,1-5% de extractos glicólicos e hidroalcohólicos de capsico y arnica, 0,1-0,75% de alcanfor, 0,01-0,5% de mentol y 0,1-5% de extractos de Centella Asiática y entre 1-15% de antiendrógenos naturales (Sabal.Serrulata y 25 lúpulo) ó del 0,1-5% de antiandrógenos sintéticos como el acetato de ciproterona.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

| A. CI | ASSITIONATION | | PCT/ES 96/ | 00153 |
|---------------|--------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|----------------------|---------------------------------------------------------------|
| | ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER | | | |
| | A61K 31/565 | | | |
| B. FIF | to International Patent Classification (IPC) or to | both national classification a | and IPC | |
| D. FIE | LUS SEARCHED | | | |
| | documentation searched (classification system follow | ed by classification symbols) | | |
| | A61K 31/565 | | | |
| Documente | ation searched other than minimum documentation to | the extent that such documents | are included in t | he fields searched |
| | | | | |
| Electronic d | lata base consulted during the international search (na | me of data have and and | | |
| .EPOD | OC,PAJ, WPIL, CA, MEDLINE, EMBA | SE | acticable, search | terms used) |
| C. DOCU | MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | | |
| Category* | Citation of document, with indication, when | e appropriate of the state of | | |
| | , was and output, water | e appropriate, of the relevant | passages | Relevant to claim No. |
| X | 110 4740.00 | | | |
| ^ | US 4542129 A (ORENTREICH NORM See example 4; table1 | AN) 17.09.85 | | 1 |
| | | | | • |
| Α | WO 0416700 A (5000000 | | j | |
| | WO 9416709 A (ENDORECHERCHE I See page 48; examples 15,17 | NC) 04.08.94 | 1 | 1 |
| | 7 35 10, Champles 15,17 | • | 1 | • |
| Α | US 4628052 A (DEAT TRAVELLE TO | | 1 | |
| ļ | US 4628052 A (PEAT .RAYMOND F See column 2, lines 65-68 | 009.12.86 | | 1 |
| | See Column 3. lines 2./ | | | |
| | See column 3, lines 9-13 See example 3 | | | |
| 1 | 3 | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | 1 | |
| | | | | , |
| Further | documents are listed in the continuation of Box C | . X See patent famil | | · |
| | ategories of cited documents; | CV) burner smith | | |
| l" document | defining the general state of the art which is not considere | | | tional filing date or priority ion but cited to understand |
| " earlier doc | nument but published on or after the international filing de | e "X" document of narticular | releases the el | vention |
| cited to e | which may throw doubts on priority claim(s) or which | Considered amend | | at to involve an inventive |
| | ason (as specified) referring to an oral disclosure, use, exhibition or other | "Y" document of particular | relevance the old | nimed invention cannot be |
| " document | published prior to the international Stime day, to a second | combined with one are | nore other meh de | p when the document is |
| | | "&" document member of the | our securer to the a | ın |
| | mal completion of the international search | Date of mailing of the inter | | |
| 11 Novem | ber 1996 (11.11.96) | | | |
| | ling address of the ISA/ | 18 November 1 | ו.או) ספבו | 1.96) |
| | SPET.O. | Authorized officer | | |
| csimile No. | | | | |
| | | Telephone No. | | i |

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/ES 96/00153

| Category* | · Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No |
|-----------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|
| | | Total to train N |
| Α | CHEMICAL ABSTRACTS, Vol. 104, no. 2, 13.01.86 Columbus, Ohio, US; abstract no. 10399s, KANEBO LTD.: "Cosmetics containing dehydroepiandrosterone" XP002018211 See abstract & JP 60161912 A, 23.08.85 | |
| | | |
| | | |
| | | · |
| | | |
| | | |

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No
PCT/ES 96/00153

| Patent document cited in search report | Publication date |] | Patent familiy member(s) | Publication date |
|----------------------------------------|---------------------|---------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| US 4542129 A | US 17 | 7.09.85 | US 4496556 A AU 580028 B AU 3812785 A EP 0189738 A | 29.01.85 22.12.88 07.08.86 06.08.86 |
| WO 9416709 A | 04.0 | 8.94 | AU5388494 A AU 5855794 A CA 2154161 A CN 1116823 A CZ 9501565 A EP 0680327 A FI 953017 A HU 73241 A JP 8505629 T NO 952417 A ZA 9400372 A | 28.07.94 15.08.94 04.08.94 14.02.96 13.12.95 08.11.95 19.06.95 29.07.96 18.06.96 16.06.95 19.07.95 |
| US 4628052 A | 09.12 | 2.86 | NONE | *************************************** |

INFORME DE BÚSQUEDA INTERNACIONAL

Solicitud internacional no PCT/ES 96/00153

A. CLASIFICACIÓN DEL OBJETO DE LA SOLICITUD

CIP6 A61K 31/565

De acuerdo con la Clasificación Internacional de Patentes (CIP) o según la clasificación nacional y la CIP.

B. SECTORES COMPRENDIDOS POR LA BÚSQUEDA

Documentación mínima consultada (sistema de clasificación, seguido de los símbolos de clasificación)

CIP6 A61K 31/565

Otra documentación consultada, además de la documentación mínima, en la medida en que tales documentos formen parte de los sectores comprendidos por la búsqueda

Bases de datos electrónicas consultadas durante la búsqueda internacional (nombre de la base de datos y, si es posible, términos de búsqueda EPODOC, PAJ, WPIL, CA, MEDLINE, EMBASE

C. DOCUMENTOS CONSIDERADOS RELEVANTES

| Categoria* | Documentos citados, con indicación, si procede, de los pasajes relevantes | Nº de las reivindicaciones a que se refieren |
|------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------|
| х | US 4542129 A (ORENTREICH NORMAN) 17.09.85 Ver ejemplo 4; tabla 1 | 1 |
| A | WO 9416709 A (ENDORECHERCHE INC) 04.08.94 Ver página 48; ejemplos 15,17 | 1 |
| A | US 4628052 A (PEAT RAYMOND F) 09.12.86 Ver columna 2, linea 65-68 Ver columna 3, linea 3-4 Ver columna 3, linea 9-13 Ver ejemplo 3 | 1 |
| | | |

En la continuación del recuadro C se relacionan otros documentos Los documentos de familia de patentes se indican en anexo

- Categorias especiales de documentos citados:
- "A" documento que define el estado general de la técnica no considerado como particularmente relevante.
- "E" documentos anterior publicado en la fecha de presentación internacional o en fecha posterior.
- "L" documento que puede plantear dudas sobre una reivindicación de prioridad o que se cita para determinar la fecha de publicación de otra cita o por una razón especial (como la indicada).
- "O" documento que se refiere a una divulgación oral, a una utilización, a una exposición o a cualquier otro medio.
- "P" documento publicado antes de la fecha de presentación internacional pero con posterioridad a la fecha de prioridad reivindicada.
- documento ulterior publicado con posterioridad a la fecha de presentación internacional o de prioridad que no pertenece al estado de la técnica pertinente pero que se cita por permitir la comprensión del principio o teoria que constituye la base de la invención.
- "X" documento particularmente relevante; la invención reivindicada no puede considerarse nueva o que implique una actividad inventiva por referencia al documento aisladamente considerado.
- documento particularmente relevante; la invención reivindicada no puede considerarse que implique una actividad inventiva cuando el documento se asocia a otro u otros documentos de la misma naturaleza, cuya combinación resulta evidente para un experto en la materia.
- "&" documento que forma parte de la misma familia de patentes.

Fecha de expedición del informe de búsqueda internacional

Fecha en que se ha concluido efectivamente la búsqueda internacional.

11 Noviembre 1996 (11.11.96)

Nombre y dirección postal de la Administración encargada de la búsqueda internacional O.E.P.M.

C/Panamá 1, 28071 Madrid, España. nº de fax +34 1 3495304

Funcionario autorizado

ELENA ALBARRAN n° de teléfono +34 1 3495595

18 NOV. 1996

Formulario PCT/ISA/210 (segunda hoja) (julio 1992)

INFORME DE BÚSQUEDA INTERNACIONAL

Solicitud internacional n°
PCT/ ES 96/00153

| C (Costimum | | |
|--------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------|
| C (Continuac | ión). DOCUMENTOS CONSIDERADOS RELEVANTES | |
| Categoría * | Documentos citados, con indicación, si procede, de los pasajes relevantes | Nº de las reivindicacios a que se refieren |
| | CHEMICAL ABSTRACTS, Vol. 104, no. 2, 13.01.86 Columbus, Ohio, US; abstract no. 10399s, KANEBO LTD.: "Cosmetics containing dehydroepiandrosterone" XP002018211 Ver resumen & JP 60161912 A, 23.08.85 | 1 |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | ·, | |
| | | · |
| | | |

INFORME DE BÚSQUEDA INTERNACIONAL Información relativa a miembros de familias de patentes

Solicitud internacional n° PCT/ ES 96/00153

| Documento de patente citado en el informe de búsqueda | Fecha de publicación | Miembro(s) de la familia de patentes | Fecha de publicación |
|-------------------------------------------------------|-------------------------|-----------------------------------------|----------------------|
| US 4542129 A | US 17.09.85 | US 4496556 A | 29.01.85 |
| | | AU 580028 B | 22.12.88 |
| | | AU 3812785 A | 07.08.86 |
| | | EP 0189738 A | 06.08.86 |
| WO 9416709 A | 04.08.94 | AU5388494 A | 28.07.94 |
| | | AU 5855794 A | 15.08.94 |
| | | CA 2154161 A | 04.08.94 |
| | | CN 1116823 A | 14.02.96 |
| | | CZ 9501565 A | 13.12.95 |
| | | EP 0680327 A | 08.11.95 |
| | | FI 953017 A | 19.06.95 |
| | | HU 73241 A | 29.07.96 |
| | | JP 8505629 T | 18.06.96 |
| | | NO 952417 A | 16.06.95 |
| | | ZA 9400372 A | 19.07.95 |
| US 4628052 A | 09.12.86 | NINGUNO | |

THIS PAGE BLANK (USPTO)